

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 4 C07K 5/12, 7/64, A61K 37/02 C12N 5/00

A1

(11) 国際公開番号

WO 90/02751

(43) 国際公開日

1990年3月22日(22.03.90)

(21) 国際出願番号

PCT/JP89/00926

(22) 国際出願日

1989年9月8日 (08.09.89)

(30) 優先権データ

特願昭63-224552 特顯平1-56350

1988年9月9日 (09.09.88) 1989年3月10日 (10.03.89)

(71)出願人(米国を除くすべての指定国について)

旭硝子株式会社 (ASAHI GLASS COMPANY LTD.)[JP/JP] 〒100 東京都千代田区丸の内二丁目1番2号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

大場優孝 (OHBA, Masataka)[JP/JP]

〒230 神奈川県横浜市鶴見区北寺尾7-21-3 Kanagawa, (JP)

館谷博道 (KUMAGAI, Hiromichi)[JP/JP]

〒150 東京都渋谷区渋谷1-19-15 Tokyo, (JP)

針江俊策 (HARIE, Shunsaku)[JP/JP]

〒235 神奈川県横浜市磯子区丸山1-33-3 Kanagawa, (JP)

内田啓一 (UCHIDA, Keiichi)[JP/JP]

〒213 神奈川県川崎市宮前区神木本町1-23-13

Kanagawa, (JP)

(74) 代理人

弁理士 山本量三、外(YAMAMOTO, Ryozo et al.) 〒101 東京都千代田区神田東松下町38番地 身本鋼菜ビル

Tokyo, (JP)

(81-) 指定国

AT(欧州特許), BE(欧州特許), CH(欧州特許),

DE(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許),

IT(欧州特許), LU(欧州特許), NL(欧州特許),

SE(欧州特許), US.

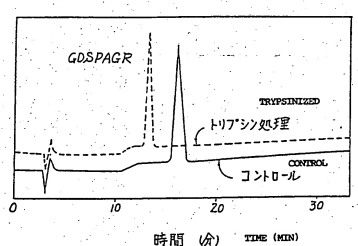
添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: PEPTIDE DERIVATIVES AND THEIR USE

(54) 発明の名称 ペプチド誘導体およびその用途

LGRGDSPA-



Arg-Gly-Asp-R-

(57) Abstract

The inventi n provides peptide derivatives comprising synthetic cyclic peptides represented by formula (I), or salts thereof, wherein R represents an amino acid residue r an oligo- or polypeptide residue, and a pharmaceutical agent containing said derivative as an active ingredient and inhibiting adhesion of animal cells to a substrate. The peptide derivatives are stable to hydrolysis by enzymes, and the pharmaceutical agent is effective in inhibiting adhesi n of animal cells to a substrate, depressing metastasis f cancer cells, and inhibiting agglutination f platelets.

(57) 要約

本発明は、下記式 [I]で表わされる合成環状ペプチド、またはその塩、からなるペプチド誘導体

LArg-Gly-Asp- RJ

... [I]

ただし、 R は、 アミノ 酸 残 基 あ る い は オ リ ゴ

~ポリペプチド残基

および、このペプチド誘導体を有効成分とする動物細胞の接着を阻害する薬剤である。

本発明のペプチド誘導体は酵素による加水分解に対して安定であり、本発明の薬剤は動物細胞の基質に対する接着阻害、ガン細胞の転移抑制、血小板の凝集阻害などに有効である。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストラリア BB パルバー BF パルルギー BF ブルカン BG ブルカン BR ブラジル CA カナデック CF 中央ンコス CH スイメルーン DE 西ド

DK アンマーク

ES スペイン FI フィンランド FR フランス GA ガボリス HU ハンガリー IT イタリー JP 日本 KP 朝鮮民主主義人民共和国 KR 大 民国 LI リヒランフブルグ MC モナコ 明細響

ペプチド誘導体およびその用途

[技術分野]

本発明は新規な合成環状ペプチドあるいはその塩からなるペプチド誘導体、およびそれを有効成分とする動物細胞の接着阻害剤に関するものである。

[背景の技術]

の転移の抑制(転移先での接着固定化の阻止)のための薬剤として期待されている。

従来公知の細胞接着阻害因子は線状ペプチドであるため溶液中で特定の立体構造が安定的に存在し難くその効果を充分に発揮し難い場合があった。また、アミノ末端やカルボキシルボキシーであったの酵素による液中での安定性が不充分であった。

細胞接着阻害因子の構造安定性を向上すべく、前記トリペプチド残基の他にシステイン残基を有するポリペプチドを合成し、シスルフィド結合で環化した化合物が知られている(M.D. Pierschbadhen 他、J.Biol.Chem., 262, 17294-17298 (1987))。しかしながら、シスルフィド結合を有する細胞接着阻害因子も上記問題を充分に解決するまでには至っていない。

[発明の開示]

本発明は、前記課題を解決した新規なペプチド誘導体、およびそれを有効成分とする細胞接着阻害活性を有する薬剤に関する下記発明である。

下記式 [I] で表わされる合成環状ペプチド、またはその塩、からなるペプチド誘導体。

□Arg-Gly-Asp- R ... [I]

ただし、 R は、 アミノ酸残基あるいはオリゴ ~ ポリペプチド残基

下記式 [I] で表わされる合成環状ペプチドまたはその塩からなるペプチド誘導体を有効成分とする動物細胞の接着を阻害する薬剤。

—Arg-Gly-Asp- R J ... [I]

ただし、 R は、 アミノ 酸 残 基 あ る い は オ リ ゴ ~ ポ リ ペ プ チ ド 残 基

や D, L-アミノ酸であってもよい。本発明における好ましいアミノ酸はα-アミノ酸であり、特にその内の L-アミノ酸である (以下、特に 言及しない限りアミノ酸はこの L-アミノ酸 養医味する)。アミノ酸残基とはアミノ基の除いた残基をいう。

本発明における合成環状ペプチドは後述細胞

-Arg-Gly-Asp-R'-Gly - ... [II]

式 [I] において、 R' はカルボキシ末端側が グリシン残基である Rのグリシン残基以外の部 分を示す。好ましい R' はアミノ酸残基、ある いはアミノ酸残基数10以下のオリゴペプチド残 基である。

また、前記必須の -Arg-Gly-Asp-のペプチド ブロックのカルボキシル側はセリン残基または アスパラギン残基であることが好ましい。それ に続く2番目のアミノ酸残基はプロリン残基あ るいはグリシン残基であることが好ましい。さらに、3番目のアミノ酸残基はアラニン残基であることが好ましい。従って、また好ましい R は次の式 [Ⅲ] で表わされるオリゴ〜ポリペプチドである。

-Ser(又はAsn) - Pro(又はGly) {Ala} - R² } … [Ⅲ]

なお、式 [Ⅲ]内の3個の []は存在することが好ましい(場合によっては存在しなくてもよい)残基を示し、R²は Rから式 [Ⅲ]で示した具体的アミノ酸残基を除いたオリゴ~ポリアミノ酸残基あるいはアミノ酸残基を示す。特に好ましい Rは下記式 [Ⅳ]で表わされるオリゴ~ポリペプチド残基である。

-Ser(又はAsn) - Pro{Ala] [R³ } Gly-… [IV]

式 [N]において 2 個の [] は存在することが好ましい(場合によっては存在しなくともいい)残基を示す。 R³としてはアミノ酸残基、あるいはアミノ酸残基数 2 ~ 7 のオリゴペプチド残基であることが好ましい。 R³のあるいは R³中のアミノ酸残基の種類には制約が少なく、その一部は前記したように D-アミノ酸残基やαー

アミノ酸以外のアミノ酸の残基であってもよい。

式[I]で表わされる環状ペプアミンル末端とアルギニンのである。 ただのである。 ただのである。 はる環状ペプチド結合で連結した環状パののおが、 で連結した環状パののである。 はる環状パののである。 はる環状ののでは、 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののではない。 ののにはない。 ののにはない。 ののにはない。 ののにはない。 ののにはない。 ののにはない。 のではない。

なお、下記の環状ペプチドにおけるα-アミノ酸残基は、一文字記号で表示する。

$$20.$$
 $R - G - D - N - G -$

$$21.$$
 \square R \longrightarrow G \longrightarrow D \longrightarrow V \longrightarrow T \longrightarrow

$$_{22}$$
 \square $_{R}$ $_{G}$ $_{D}$ $_{N}$ $_{P}$ $_{G}$ $-$

$$_{23}$$
. \square R \longrightarrow G \longrightarrow D \longrightarrow A \longrightarrow D

$$24. \square R - G - D - N - P - A - G - \square$$

$$_{26}$$
. \square R \longrightarrow G \longrightarrow D \longrightarrow K \longrightarrow I \longrightarrow

上記ペプチドの塩としては、酢酸、カスカルオロ酢酸、メタンの有機の塩をしては、酢酸、ツカカの、塩酸、硝酸、リン酸などとウム、ガウム、カリ金属塩類カカルカウム、カウム、カリ金属塩類、アンモンシのの様のアルカルアミンなどの有機アミン類などの塩類を意味する。機塩基、有機塩基との塩類を意味する。

本発明の環状ペプチドは通常のペプチド合成法によって合成できる。前記のように、環化は線状のペプチド合成後に環化反応で行なわれる

が、その環化を行う部分は隣接アミノ酸残基間の任意のペプチド結合を形成することによって行うことができる。

本発明の上記合成環状ペプチドは動物細胞の 接着を阻害するための薬剤として有効である。 動物細胞としては哺乳動物細胞が好ましく、さ らに通常の体細胞や生殖細胞は勿論、癌細胞な ど が あ る 。 ま た 、 血 小 板 な ど の 無 核 細 胞 の 接 着 阻害にも有効である。特に対象となる動物細胞 は各種癌細胞である。癌の転移は癌細胞の他の 細胞や細胞外基質に対する接着が関与してい る。従って、癌細胞の接着を阻害することは癌 の転移防止に有効であると考えられる。また、 血小板の血管内壁への付着を阻害することがで き れ ば 血 栓 な ど の 発 生 を 防 止 す る こ と が 可 能 と なると考えられる。本発明の合成環状ペプチド は後述実施例に示すように動物細胞の接着阻害 効 果 が 優 れ て い る ば か り で な く 、 酸 素 に よ る 加 水分解を受け難く生体内安定性に優れている。 しかも、たとえ加水分解を受けたとしても前記 必 須 の ペ プ チ ド ブ ロ ッ ク 部 分 や そ の 近 傍 が 加 水 分解を受けない限り加水分解により生じる線状 ペ プ チ ド も ま た あ る 程 度 の 細 胞 接 着 阻 害 効 果 を

有する。

[図面の簡単な説明]

第1図は、実施例1で合成した環状ペプチド (コントロール実線) およびそれをトリプシン で 2 4 時 間 処 理 し た も の (破 線) の 高 性 能 液 体 ク ロマトグラフィー (HPLC)分析結果を示すグラフ である。第2図は、比較のための線状ペプチド の同じくHPLC分析結果を示すグラフである。第 3 図は実施例1 Cの細胞接着阻害試験の結果 (フィブロネクチンコートの場合) を示すグラ フであり、第4図は同じくビトロネクチンコー ト の 場 合 の 試 験 結 果 を 示 す グ ラ フ で あ る 。 第 5 図は実施例2で合成した環状ペプチドの分解試 験 結 果 を 示 す HPLC分 析 結 果 の グ ラ フ で あ る 。 第 6 図は比較のための線状ペプチドの同じく HPLC 分析結果を示すグラフである。第7図は実施例 2で合成した環状ペプチドの細胞接着阻害試験 の結果を示すグラフである。

[発明を実施するための最良の形態]

以下、本発明を実施例によって具体的に説明するが、本発明はこの実施例に限られるものではない。

なお、以下の実施例においては、アミノ酸、

保護基、活性基などについて IUPAC-IUB Commis
- sion on Biological Nomenclatureに基づく略
号および当該分野における慣用略号で表示する
場合があり、それらを例示すると下記の通りで
ある。

Ala:アラニン

Asn:アスパラギン

Asp:アスパラギン酸

Arg:アルギニン

Gly:グリシン

Thr:スレオニン

Ile:イソロイシン

Leu:ロイシン

Lys:リジン

Pro:プロリン

Val:バリン

Ser:セリン

Boc:t-ブドキシカルボニル

OBz1: ペンジルエステル

HOBt:p- ヒドロキシベンゾトリアゾール

OSu:N-ヒドロキシスクイシンイミドエステル

OPac: フェナシルエステル

WSC·HC1:1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロ

ピル)カルボジイミド塩酸塩

TFA:トリフルオロ酢酸

OPFP: ペンタフルオロフェニルエステル

DCC: ジシクロヘキシルカルボジイミド

DC urea:シクロヘキシルウレア

OcHex:シクロヘキシルエステル

Tos:p - トルエンスルホニル基

実施例1

A. 環状ペプチド(LRGDSPAG」) の 合成

(1) BocAla OPacの 合成

BocAla 9.5g(50mmol) をメタノール100ml に溶解したのち25%(W/V)Cs2CO3水溶液を33ml加えた。これを減圧濃縮したのち、トルエン30mlを加え再び減圧下で乾固した。この操作を3回行なって水分を除いてから、DMFを150ml 加えて固型分を溶解し、そこへフェナシルブロミド10g(50mmol) を加え、室温にて1時間撹はんした。沈殿物(CsBr)を濾過して除いたのち減圧下でDMF を留去してから酢酸エチル200ml を加えついて水200ml、1 N 塩酸200ml (2回) 水200ml、5%炭酸水素ナトリウム水溶液200ml (2回)、水

200ml の順で酢酸エチル層を洗浄した。無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥してから減圧乾固すると白色結晶 13.4g(143.6mmol,収率 87.2%)を得た。

(2) H₂N Ala OPac TFA の合成

Boc Ala OPac 13g(42.3mmo1)を300ml ナスフラスコに入れ、トリフルオロ酢酸 (TFA) 70mlを加え室温で20分撹拌したのち減圧濃縮した。ここへエーテル300ml を加えると白色結晶が析出したので濾過し、エーテルでよく洗浄したのち乾燥したところH2N Ala OPac・TFA 13.2g(41.1mmo1、収率97.1%)を得た。

(3) Boc Pro Ala OPac の合成

Boc Pro 6.45g(30mmo1)、NH2A1a0Pac・TFA 9.21g(30mmo1)をDMF60ml に溶解し、氷冷下N-メチルモルホリンでpH6 にした。ここへH0Bt 4.6g、WSC・HC1 5.8gを加え再びN-メチルモルホリンでpH6 にして、終夜撹拌した。減圧下でDMF を留去したのち酢酸エチル100ml を加え、水100ml、1NHC1 100ml (2回)、水100ml 水5%炭酸水素ナトリウム水溶液100ml (2回)、水100ml の順に酢酸エチル層を洗浄し、無水硫酸ナトリウムを加えた乾燥した。減圧濃縮してからヘキサンを加えた

ところ、白色結晶が析出したので濾取しこれを 酢酸エチルーヘキサンから再結晶し、Boc Pro Ala OPac 6.5g(16.1mmol、収率54%)を得た。

アミノ酸分析値 Ala 1.0 Pro 0.96

(4) Boc Ser(Bz1) Pro Ala OPacの 合成

Boc Pro Ala OPac 6.5g(16mmol) を30ml TFA に 加 え て 、 3 0 分 間 室 温 で 撹 拌 し た の ち 、 減 圧 下 で TFA を 留 去 し オ イ ル を 得 た 。 こ の オ イ ル を エーテル 200ml で 3 回 洗ったのち、減圧下で エーテルを除いた。そこへ DMF 40m1を加え氷冷 してN-メチルモルホリンでpH6 に合わせた。 Boc Ser (Bz1) 4.72g (16mmol), HOBt 2.4g, WSC HCl 3.1gの順に加え、再びN-メチルモルホリン で p H 6 に 合 わ せ て 、 終 夜 撹 拌 し た 。 減 圧 下 で DMF を除いたのち、酢酸エチル100m1 に溶解 し、酢酸エチル層を水100ml、1NHCl 100ml (2 回)、水 100m1、5%炭 酸 水 素 ナトリ ウム水 溶 液 100 m1(2回) 水100ml の順で洗浄し、無水硫酸ナト リウムを加えて乾燥した。減圧下で酢酸エチル を留去して白色粉末7.88g(13.5mmol、収率84.4 %)を得た。

アミノ酸分析: Ser 0.90 Pro 0.94 Ala 1.0 (5)Boc Asp(OBz1)Ser(Bz1)Pro Ala OPacの合成

Boc Ser(Bz1) Pro Ala OPac 7.5g(13mmol) & 30mlTFA に加えて室温にて30分間撹拌したの ち、 減圧下で TFA を留去してオイル 7.66g を得 た。このオイルにエーテルを加えよく洗いエー テルをデカンテーションして除く操作を3回行 ない、減圧下でエーテルを除いたのち、 30mlに溶解し氷冷した。そこへBoc Asp(OBzl) 4.2g(13mmol)HOBt 2g WSC·HCl 3gを加えN-メチ ルモルホリンでpH6 にして終夜撹拌した。減圧 下でDMFを留去して得たオイルを酢酸エチル 100ml に溶解し、その酢酸エチル層を水100ml、 1NHC1 100ml (2回)、水100ml、5%炭酸水素ナトリ ウム水溶液100ml (2回)、水100ml の順に洗浄 無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥した。 減圧下で酢酸エチルを除き得られた粉末を酢酸 エチル/エーテル/ヘキサンから再結晶した ところ白色粉末 8.86g(11.3mmo1,収率86.9%) を得た。

アミノ酸分析: Asp 1.02 Ser 0.84 Pro 0.97
Ala 1.0

(6) Boc Arg(Tos) Gly OBzl の合成

Boc Arg(Tos)11.3g(26.3mmol) を THF 50mlに 溶解し氷冷した。そこへ Gly OBzl·Tos OH 8.9g

(26.4mmo1)、HOBt 4.0g WSC・HC1 5.1g を加え、トリエチルアミンでpH6 に合わせ、終夜撹拌した。減圧下でTHF を留去して得たオイルを酢酸エチル100m1 に溶解し、その酢酸エチル層を水100m1、1NHC1 100m1 (2回)、水100m1 に溶解し、その酢酸エチル層を水100m1、1NHC1 100m1 (2回)、水100m1 に溶解し、その酢酸エチル層を水100m1、1NHC1 100m1 (2回)、水100m1 5%炭酸水素ナトリウム水溶液 100m1 (2回)、水100m1 5%炭酸水素ナトリウム水溶液 100m1 (2回)、水100m1 の順で洗浄し、無水流酸ナトリウムを加えて乾燥した。減圧下で酢酸エチルを留去したのち、ヘキサンを加えて白色沈殿 13.3g(22.5mmo1、収率85.5%)を得た。

アミノ酸分析 Ala 0.99 Gly 1.0

(7) Boc Gly Arg(Tos) Gly OBzl の合成

Boc Arg (Tos) Gly OBzl 13g(22mmol) にTFA 80mlを加え室温で15分間撹拌したのち減圧下でTFA を留去したのち、エーテルを加え沈殿をよく洗浄した。減圧下でエーテルを除いたのちTHF 100ml に溶解し、氷冷下Boc Gly 3.85g(22mmol)、HOBt 3.4g WSC・HCl 4.22gを加えトリエチルアミンでpH6 に合わせて、終夜撹拌した。減圧下でTHF を留去して得たオイルを酢酸

エチル100m1 に溶解し、酢酸エチル層を水 100m1、1NHC1 100m1 (2 回)、水100m1、5%炭酸水素ナトリウム水溶液100m1(2 回)、水100m1 の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥した。減圧下で酢酸エチルを留去して白色粉末 13.5g(21.3mmo1、収率96.8%)を得た。

アミノ酸分析 Ala 0.99 Gly 2.0

(8) Boc Gly Arg(Tos) Gly OH の合成

Boc G1y Arg (Tos) G1y OBz1 13.5g(21.3mmo1)をメタノール100m1 に溶解し酢酸 50m1、水 20m1、5%パラジウム炭素を加え水素を3時間通じた。5%パラジウム炭素を濾過して除いて溶媒を減圧下で留去したのち酢酸エチル100m1 に溶解し硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過したのち、減圧下で酢酸エチルを留去して、白色粉末9.76g (19.4mmo1、91%)を得た。

(9) H₂N Asp(OBz1) Ser(Bz1) Pro Ala OPac·TFAの 合成

前記(5) で合成した Boc Asp (0Bz1) Ser (Bz1) Pro Ala OPac 8g(10mmol) に 50ml TFAを加え室温にて 30分撹拌したのち、減圧下でTFA を留去した。エーテルを加えー 20℃に保温すると、白色結晶が析出したので上清をデカンテーション

で除き残査をメタノール/エーテルから再結晶 した。7.9g(9.9mmol、収率99%)

(10) <u>Boc Gly Arg(Tos) Gly Asp(OBzl) Ser(Bzl)</u>
Pro Ala OPacの合成

H₂N Asp(OBz1) Ser(Bz1) Pro Ala OPac·TFA
1.5g(2mmo1) を DMF 10m1に溶解し、そこへ前記
(8) で合成した Boc Gly Arg(Tos) Gly OH 1.2g
(2mmo1)、HOBt 0.3g WSC·HC1 0.5gを加え、N-メ
チルモルホリンで pH6 に合わせて終夜撹拌した。減圧下で DMF を留去して得たオイルを酢酸エチル 50m1に溶解し、水 50m1、1NHC1 50m1(2回)、水 50m1、5% 炭酸水素ナトリウム水溶液50m1
(2回)、水 50m1の順に洗浄したのち、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下で酢酸エチルを留去して得た白色粉末をエーテルでよく洗い乾燥して1.36g(1.06mmo1、収率50%)を得た。

アミノ酸分析 Gly 2.0 Arg 0.97 Asp 0.98 Ser 0.85 Pro 0.89 Ala 1.0

(11) Boc Gly Arg(Tos) Gly Asp(OBz1) Ser(Bz1)
Pro Ala OHの合成

Boc Gly Arg(Tos)Gly Asp(OBzl)Ser(Bzl)Pro Ala OPac 1.0g(0.8mmol)を90% 酢酸 30mlに溶解 し、そこへ亜鉛末3.3g(40mmol)を氷冷下加え、

(12) 「GlyArg(Tos)GlyAsp(OBz1)Ser(Bz1)ProAla の合成

Boc Gly Arg(Tos) Gly Asp(OBz1) Ser(Bz1) ProA1 a OH 0.85g(0.72mmo1)を 5 ml DMFに溶解したのち、HOSu 0.15g(1.3mmo1) WSC·HC1 0.25g を加え、N-メチルモルホリンでpH6 に合わせ終夜撹拌した。減圧下DMF を留去したのち水を加えて得たオイルをよく洗い分離して減圧下で乾燥した。そこへTFA 20mlを加え室温で10分間撹拌したのち減圧下でTFA を留去した。エーテルを加えて析出した白色粉末を違取した。0.79g (0.61mmo1、84%)これを5 ml DMFに溶解し、60℃に保温したピリジン中に撹拌しながら30分間で滴下した。5時間60℃に保ち、その後終夜30℃で撹拌した。減圧下ピリジンを留去し、エーテルを

加えて得た白色粉末をアセトン/エーテルから 再結晶して、 0.61g (0.57mmol.935)を得た。

(13) GlyArgGlyAspSerProAla の合成

□GlyArg(Tos)GlyAsp(OBzl)Ser(Bzl)ProAla □ 0.6g(0.57mmol)にアニソール1 ml、クレゾール1 mlを加え、HF 50ml を加えて0℃1時間撹拌したのち、減圧下で留去してエーテルを加え、適取して白色粉末を得た。これを水100ml に溶解し、凍結乾燥して、0.40g を得た。0.1% TFA水溶液10mlに溶解し、セミ分取0DS カラムを用いたHPLCに供しアセトニトリル10%の画分を集め、凍結乾燥し40mgの目的物を得た。

アミノ酸分析: Gly 1.96 Arg 0.95 Asp 0.97 Ser 0.82 Pro 0.87 Ala 1.0

- (14)線 状 ペ プ チ ド (G R G D S P A) の 合 成
- (11)で合成した生成物を(13)と同様の方法で脱保護し精製して GlyArgGlyAspSerProAlaを得た。
- B. ペプチドマップ
- (13)で合成したペプチドをトリプシンで分解 し、環状ペプチドであることを確認した。
 - ペプチドを蒸留水で10mg/ml に溶解し、20

μ1 に Buffer. (Tris-HC1 100mM.pH8.5) 180μ1を加え希釈する。これにトリプ溶液 (1mg/ml 5 MHC1. CaCl z 10mM) 5 μ1 を加え 37℃に 24時間保温した。 2 N HC1 を 10μ1 添加し、反応を終了させた。そのうち 50μ1 を高性能液体クロマトグラフィー (HPLC)に供し分析を行った。分析条件 HP

HPLC: ウォーターズ モデル 510

カラム: YMC-ODS

検 出: A 2 1 4

溶 出: A 液 0.1% TFA 水溶液

B 液 0.1% TFA アセトニトリル溶液

0 % B → 30%B 直線濃度勾配

(0分) (30分)

第1図は実施例で合成した環状ペプチドの分析結果を示すグラフである。また、(14)で合成した線状ペプチド(GRGDSPA)を上記と同一条件で試験した。その分析結果を第2図に示す。

第 1 図および第 2 図の結果が示すように、実施 例 1 (13) で 得られた ペプチドは 環状であり、かつ線状ペプチドと比較してトリプシン処理により開環するがそれ以上に分解を受けにくいことが確認された。

実 施 例 2

A. 環状ペプチド (LRGDSPAAVTG」 の合成

実施例1と同様に環状ペプチドを合成した。 以下に、その合成法の概略を示す。

(1) Boc Thr(Bz1)GlyoBz1 の合成

Boc Thr (Bz1)

6.18g 20mmol

GlyoBzl·TosOH 6.74g 20mmol DMF 40ml

WSC · HC1

3.84g

pH 7

HOBt'

3.06g

N-メチルモルホリン

BocThr (Bz1) GlyoBz1 7.32g(16mmo1) 80%

(2) Boc ValThr(Bz1)GlyoBz1の 合成

上記(1)の生成物 6.0g (13mmol)

TFA

30m1

Boc Val

2.8g(13mmo1)

WSC-HC1

2.5g

HOBt

2.0g

DMF 30m1

pН 6

N-メチルモルホリン。

BocValThr (Bz1) GlyoBz1 6.75g(12.2mmol 94%)

(3) Boc Ala Thr(Bz1)GlyoBz1 の合成

上記(2) の生成物 3.4g(6.1mmol)

T F A

20m1

Boc Ala

1.2g(6.3mmol)

WSC-HC1

1.2g

HOBt

0.94g

DMF 15m1

p H 6

N-メチルモルホリン

BocAlaValThr (Bz1) GlyoBz1 3.18g(5.1mmol 83.6%)

(4) BocAlaValThr(Bz1)GlyOHの合成

上記(3) の生成物 2.8g(4.5mmol) をメタノ ル 2 0 m 1 に 懸 濁 し 、 氷 浴 中 に し て 、 1 N Na OH 水 溶 液 9 m1を 滴 下 し た 。 3 時 間 撹 拌 し た の ち 、 1 N HCl 12ml を加えて、減圧下でメタノールを 留去したところ白色結晶が析出した。結晶を遺 過 し よ く 水 洗 し た の ち 乾 燥 し た 。 2.2g(4.2mmol 93%)

(5) BocAlaValThr(Bz1)GlyArg(Tos)GlyoBzlの合成

上記(4) の生成物 2.1g(4mmol)

H₂NArgGlyoBzl·TFA 2.3g(4mmol)

WSC·HC1

0.6g

HOBt

0.8g

DMF 15m1

в На

N-メチルモルホリン

MeOH/elher より再結晶 3.39g(3.5mmol 87%)

(6) BocAlaValThr(Bel)GlyArg(Tos)GlyOHの合成

上記(5) の生成物 3.2g(3.3mmol)

メタノール 20 m 1

アセトン 10m1

1N NaOH

氷浴中にて、3時間撹拌 5 m 1

1N HC1 5m1

減 圧 濃 縮 、 渣 過 、 水 洗 、 乾 燥

2.81g(3.2mmo1, 97%)

(7) BocAlaValThr (Bzl) GlyArg (Tos) GlyAsp (OBzl) Sen(Bz1) ProAlaOPacの 合成

上記(6)の生成物

1.8 g (2mmol)

H₂NAsp(OBz1)Sen(Bz1)

ProAlaOPac TFA 1.5 g (2mmol)

[前記実施例1 (9)の生成物]

HOBt

0.3 g

WSC·HC1

DMF 10 m1 pH6 N-メチルモルホリン

反応後水を加えて白色粉末

水,1N HC1 , 水,5% NaHCO2 ,水でよく洗浄

燥 2.8 g (1.8mmol 90%)

(8) BocAlaValThr(Bz1)GlyArg(Tos)GlyAsp(OBz1) Sen (Bz1) ProAlaOHの 合成

上記(7) の生成物 1.8 g (1.16 m m o 1)

90% 酢酸 40ml, 亜鉛末 4.5 g

氷浴中で2時間撹拌

濾過して、亜鉛末を除去した後、

減圧下で酢酸を除去したのち1N

HC1 を加えて、白色沈殿を得た。

瀘過してよく水洗した。

1.63 g (1.12 m m o 1 , 96%)

(9) AlaValThr (Bz1) GlyArg (Tos) GlyAsp (OBz1) -

-<u>Sen(Bzl)ProAla [」]の合成</u>

上記(8)の生成物 1.5 g (1.03 mmol)

HOSu

0.12 g

WSC-HC1

DMF 5ml pH6 N-メチルモルホリン

1

1.47 g

↓ ← TFA 20m1

減 圧 濃 縮

1

DMF 30m1に溶解後、55℃に保温した 1 1ピリジンに撹拌しながら滴下した。 55℃で5時間、室温で終夜反応させた のち、減圧下でピリジンを留去した。 水を加えて、白色沈殿を析出させ、 過してよく水洗したのち、乾燥した。 1.61 g (0.98mmo1 95 %)

(10) AlaValThrGlyArgGlyAspSenProAla の合成・精製

上記(9) の生成物

1.61 g (0.98mmol)

HF

100 m1

アニソール

5 m 1

クレゾール

5 m 1

1 .

0 ℃ 1 時間、減圧下に HFを 留去したのち、エーテルを加えて、白色沈殿を得た。 濾過したのち、水に溶解し凍結乾燥した。 凍結乾燥粉末 1.01 g

精製は、実施例1 (13) と同じ条件で行った。

B. ペプチドマップ

実施例1、Bと同じ条件で環状ペプチドの分解試験を行った。分析条件は下記の通りである。

分析条件

HPLC:シマズ LC-6A

カラム: YMC ODS

検 出: A 214

溶 出: A 液 0.1% TFA水溶液

B 液 0.1% TFA 7thニトリル溶 液

5%B → 80%B 曲線濃度勾配

(0分) (30分) (B curve 3)

結果を第5図に示す。また、対応する線状ペプチド(AVTGRGDSPA)を合成し、同じ試験をおこなった結果を第6図に示す。

実施例3

A. 環状ペプチド (RGDNPAG) の合成
(1) BocAsnOPFPの合成

BocAsn 23.2g(100mmol) を DMF 200mlに溶解し氷冷下ペンタフルオロフェノール 22.1g(120mmol), DCC 24.7g(120mmol)を加えて、30分間撹拌した。さらに常温で1時間撹拌したのち、減圧下で DMFを留去した。残渣を酢酸エチルに

溶解し濾過して DC ureaを除いたのち、水洗し、無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥した。減圧下で濃縮したのち、エーテルを加えて結晶化した。16.26g (収率 40.8 %)。

(2) BocAsnProAlaOBz1の合成

BocProAlaOBz1 3.76g(10mmol) に TFA 20ml を加えて室温で20分間反応させたのち減圧下でTFA を留去したのち、エーテルを加えて得た白色沈殿を適取し、乾燥した。これを DMF 20ml に溶解し氷冷下 HOBt 1.5gを加え、N-メチルモルホリンで pH を 6 に合わせた。そこへ、Boc AsnOPFP 4gを加え、再びN-メチルモルホリンで pH を 7 に合わせ、終夜撹拌した。減圧下でDMFを留去したのち、残渣を酢酸エチルに溶解し、水、1 N HC1 、水、5 % NaHCO。、水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥した。減圧下で酢酸エチルを留去したのち、エーテルーへキサンから結晶化させ、目的物 3.3g(67.3 %)を得た。

アミノ酸分析: Asx 1.01 Ala 1.03 Pro 0.95

(3) BocAsp(OcHex)AsnProAlaOBz1の合成

BocAsnProAlaOBzl 3g(6.1mmol)にTFA 20mlを加え、室温で20分間撹拌したのち、減圧下で

TFA を留去した。エーテルを加えて得られた白色沈殿を適取し乾燥したのち、DMF 15m1に溶解した。氷冷下 N-メチルモルホリンで pH を 6 に合わせ、そこへ BocAsp(OcHex)OSu 4.12g (10mmo1)を加え、再びN-メチルモルホリンで pH を 7 に合わせて、終夜撹拌した。減圧下でDMF を 留去したのち、残渣を酢酸エチルに溶解し、1,3-プパンシアミンを加えて、室温で1時間撹拌した。酢酸エチル層を水、1NHC1、水,5%NaHCO。、水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下で濃縮し、酢酸エチルーへキサンから結晶化して、目的物 3.63g (87%)を得た。

アミノ酸分析: Asx 1.98 Ala 0.98 Pro 1.02
(4) BocGlyArg(Tos)GlyAsp(OcHex)AsnProAlaOBzl の合成

BocAsp(OcHex) AsnProProAlaOBzl 3,43g (5mmol)にTFA 20mlを加えて室温で20分間撹拌した。減圧下でTFA を留去したのち、エーテルを加えて得た白色沈殿を違取し、乾燥した。ここにDMF 20mlを加え溶解させたのち、氷冷下 BocGlyArg(Tos) GlyOH 3g (4.9mmol), HOBt 0.92g, WSC·HCl 1.2gを加えた。N-メチルモルホリンで

pHを6に合わせて終夜撹拌した。減圧下 DMFを留去したのち、残渣を酢酸エチルに溶解し、水, 1 N HC1, 水, 5% NaHCOs, 水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒を留去して目的物の白色粉末 4.4g (収率75%)を得た。

アミノ酸分析 Asx 1.84 Gly 2.17 Ala 0.96 Arg 1.04 Pro 0.97

(5) BocGlyArg(Tos)GlyAsp(OcHex)AsnProAlaOH
の合成

BocGlyArg (Tos) GlyAsp (OcHex) AsnProAlaOBz1
4.4g (75%) をメタノール 50ml, 水 0.5ml,
酢酸 0.5mlに溶解し、5% Pd-C lgを加えて、水素を5時間通気した。濾過したのち、濾液を減圧下で留去し、残渣にエーテルを加えて固化させ、濾取し乾燥した。4.5g (4.1mmol)

(6) GlyArg(Tos)GlyAsp(OcHex)AsnProAla の合成

BocGlyArg (Tos) GlyAsp (OcHex) AsnProAlaOH
3g (2.7mmol)をDMF 10mlに溶解し、氷冷下HOSu
0.6g, WSC·HCl lgを加え終夜撹拌した。減圧下でDMF を留去したのち、残渣に水を加えて固化
させ、よく水洗して濾取した。減圧下で乾燥し

たのち、TFA 15m1を加えて、室温で15分間撹拌した。減圧下でTFA を留去したのち、エーテルを加えて固化させ濾取し、乾燥した。これをDMF 30m1に溶解し、53℃に加熱したピリジン1.51に30分間で滴下し、53℃で 9時間、室温で終夜撹拌した。ピリジンを減圧下で留去したのち、よく水洗して乾燥し、目的物 1.05g (63%)を得た。

アミノ酸分析 Asx 2.09 Gly 2.6 Ala 1.06
Arg 1.21 Pro 0.98

(7) └GlyArgGlyAspAsnProAla │ の合成

—GlyArg(Tos)GlyAsp(OxHex)AsnProAla 🤳

1.03g にアニソール 5ml ,トリクレゾール 2ml を加えたのち HF 60mlを加えて 0 ℃で 1 時間反応させた。減圧下で HF を留去したのち、エーテルを加えて固化させ、その沈殿をエーテルでよく洗浄した。これを10%酢酸に溶解させたのち、凍結乾燥し、粗ペプチド 0.98gを得た。実施例 1 (13) と同じ条件で精製を行い、精製物130mg を得た。

(8) GlyArgGlyAspAsnProAla の合成 (比較ペプチドの合成)

実施例 4

- A. 環状ペプチド (RGDSPAVTG) の合成
- (1) Boc Val Thr (Bz1) Gly Arg (Tos) Gly OHの合成
 Boc Val Thr (Bz1) Gly Arg (Tos) Gly OBz1 2.9g
 (2.86mmol) を 5mlメタノールに溶解し、1 N
 NaOH 4.3mlを滴下して、1 時間撹拌した。1 N
 HCl 5ml を加えて減圧濃縮し、酢酸エチル 50
 mlで抽出した。酢酸エチル層を水 50ml で2回
 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち、減圧で溶媒を留去し白色粉末 2.3g (2.8mmol)
 を得た。
- (2) <u>BocValThr(Bz1)GlyArg(Tos)GlyAsp(OBz1)</u>
 Ser(Bz1)ProAlaOPacの合成

BocValThr (Bz1) GlyArg (Tos) GlyOH

1.63g (2mmol)

H2NAsp(OBz1)Ser(Bz1)ProAlaOPac

1.5g (1.9mmol)

DMF 10ml に溶解

1

HOBt 0.3g , WSC·HC1 0.5g を加えて終夜撹拌

減圧で溶媒を留去したのち、水を加えて固化、濾過したのち、水, 1 N HC1 , 水, 5% NaHCO₃ ,水の順に洗浄、真空で乾燥して、2.66 g (1.79mmo1 ,94 %) を得た。

アミノ酸分析 Asp 0.98 Thr 0.70 Ser 0.82
Gly 1.81 Ala 1. Val 0.85
Arg 0.71 Pro 0.91

(3) BocValThr(Bz1)GlyArg(Tos)GlyAsp(OBz1)
Ser(Bz1)ProAlaOHの合成

Boc Val Thr (Bz1) Gly Arg (Tos) Gly Asp (OBz1) Ser (Bz1) Pro Ala O Pac 1.8g (1.2 mmol) を 90% 酢酸に溶解し亜鉛末 4.5g を加え1時間撹拌した。濾過したのち、濾液を減圧で 固した。1 N HC1を加えたのち、クロロホルムで抽出し、有機相を水で洗浄した。減圧濃縮したのち、エーテルを加えて-20℃に保温した。析出した白色粉末

を 濾 取 し 乾 燥 し て 1.59g (1.15mmol ,96%) を 得 た。

(4) ValThr (Bzl) GlyArg (Tos) GlyAsp (OBzl)

Ser (Bz1) ProAla の合成

BocValThr (Bz1) GlyArg (Tos) GlyAsp (OBz1) Ser (Bz1) Pro Ala OH 1.4g (1mmol) を DMF 5ml に 溶解した。 氷冷下 HOSu 0.15g , WSC·HC1 0.25gを加え、N-メチルモルホリンを加えてpH6 にして終夜撹拌。水を加えて生じた白色粉末を酢酸エチルで抽出し減圧濃縮した。エーテルを加えて白色粉末を硝酸、エチルで抽出し減圧濃縮した。エーテルを加えて白色粉末を得た。これを水洗し、乾燥したのち、TFA 20mlを加えて室温で20分間撹拌、減圧下でTFA を除いたのち、DMF 20mlを加え溶解し、これを55℃に保温したピリジン11中に滴下した。55℃で5時間、30℃で終夜反応させたのち、減圧濃縮した。残渣にエーテルを加え生じた白色粉末を濾取、乾燥して、1.12g (89%) を得た。

(5) <u>ValThrGlyArgGlyAspSerProAla</u> の合成、精製

(4) の生成物 1.12gを用い、実施例 1 (13) と同様の方法で HF で脱保護し、粗生成物 0.74 g を得、さらに実施例 1 (13) と同じ条件で精 製を行ない、精製環状ペプチド 185mg を得た。 アミノ酸分析: Asp 1.04 , Thr 0.88 , Ser 0.89

Gly 2 , Ala 1.0 , Val 0.97

Arg 1.0 , Pro 0,93

(6)線状ペプチド(ValThrGlyArgGlyAspSerProAla) の合成

上記 (1)~(3) と同様にして(3) の生成物を合成し、その1.1gを実施例1 (13) と同様の方法で HF で脱保護し、粗生成物0.7gを得、さらに同様に精製して線状ペプチド140mg を得た。アミノ酸分析: Asp 1,0 . Thr 0.80 ,Ser 0.80 Gly 2 ,Ala 1.05 ,Val 0.96 Arg 0.93 ,Pro 1.13

実施例5

A . 細胞接着阻害活性の測定

(1) 合成した環状ペプチドが細胞のフィブロネクチンやビトロネクチンに対する接着を阻害する活性を測定した。

フィブロネクチンあるいはピトロネクチンを $PBS^-(NaH_2PO_4 0.005M + NaC1 0.075M)$ で各々 $1.0~\mu~1~/m1$ 、 $2.0~\mu~1~/m1$ に希釈し、その希釈 液 0.5m1 を 24we11のプラスチックプレートに

入れ、37℃で4時間保温して、コーティングした。次にプラスチックに対する非特異的接着を防ぐ為、1% BSA(牛血清アルブミン)を加え、37℃で1時間保温した。そののち、PBS⁻で洗浄し、充分に水切りしたのち、D-MEM 培地(GIBCO社製)で希釈したペプチド溶液を0.25m1加え、そこへ 4×10⁵cells/m1のヒト扁平上皮ガンA431細胞懸濁を0.25m1加え、37℃で1時間保温し、細胞を接着させた。D-MEM 培地で3回洗浄し、未接着の細胞を除いたのち、0.025%+0.025% EDTAトリプシン溶液で接着した細胞をはがし、トリバンブルーで染色して細胞数を計測した。結果を下記第1表に示す。

第 1 表

フィブロネクチンに対する接着阻害 (cells/well)

ペプチドノ濃度	0	0.25	0.5 - 1.0	1.5mg/	m 1
RGD	152	*:- -	162 -	8 3	12
GRGDSPA	152	`	175 126	111	
GRGDSPA	152	5 7	26 22	1 3	

ビトロネクチンに対する接着阻害 (cells/well)

ペプチド / 濃度	0	10	5 0	100	300	5 0 0 m	g/m1
RGD	2 4 8		1 3 3	104	7 3		
GRGDSPA	248	158	115	8 6	6 8	6 0	
GRGDSPA	248	5 8	4 5	4 9	3 3	50	

上記結果を接着阻害パーセントで表わしたグラフを第3図と第4図に示す。第4図はフィブロネクチンコートの場合、第5図はピトロネクチンコートの試験結果を表わしたものである。

(2) 上記と同じ阻害活性試験(ただし、フィブロネクチンのみ使用)を実施例2で合成した環状ペプチドに対して行った。その結果を下記第2表と第7図に示す。

第 2 表

接着細胞数 (cells/well)

ペプチド濃度	0 0.25	0.5 1.0	1.5 mg	/m1
GRGDSP	375 —	227 —	198	
AVTGRGDSPA	375 204	188 169	193	
AVTGRGDSPA	375 163	168 162	141	

B. 血小板凝集阻害活性試験

被検薬の in vitro 血小板凝集阻害作用をヒト富血小板血漿を用いて検定した。採血したヒ

ト血液に 1 / 9 量の 3.8% クエン酸ナトリウムを加え遠心 (1000 rpm .10 分間) し、上層を富血小板血漿 (PRP)として分取した。 PRP 200μ1 に被検薬 25μ1 を加え、 3 分間 37℃でインキュベートしたのち、20~50μ M ADP 溶液あるいは 50~200 μg/m1のコラーゲン溶液あるいはトロンビン溶液を 25μ1 加えて、凝集の様子をアグリゴメーターで透過度を測定した。

凝集阻害率 (1-T/T。) × 100 %

T。:被検薬非添加時の透過度

T:被検薬添加時の透過度

表 血小板凝集阻害

	***	I C 50	(д g	/ m1)	
	ADP刺 の場		ラーゲ 激の場		ロンビン激の場合
GRGDSPA	150		200		1000
GRGDSPA	2.0		3.5		7.0
VTGRGDSPA] 15		2 5		_
AVTGRGDSPA	J 80	* * * * * * .	100		_
GRGDNPA J	2.5	و دهومه شره و دهوم	6.6		- ;

C. がん転移阻害活性試験

マウスにおけるB16メラノーマ細胞の肺への

転移に対する GRGDSPA の効果を調べた。 1

群 6~10匹の C57BLマウスの尾静脈に B 16メラノーマ細胞 2×10⁵ 個を注入し、 3 週間後に肺を摘出し、転移結節数を測定した。被検ベブチドは、細胞注入時に同時に投与した。

結果を下表に示す。

8 g	投与量	肺	転移阻	害率
GRGDSPA	1 mg		4 2	%
GRGDSPA	0.1 mg		9 4	%

人工心肺を用いた外科的手術用の際、血小板の凝集が誘起され、血小板数が減少することが知られている。

□GRGDSPA 」がこの凝集を低濃度で阻害することが示され手術時の血小板凝集抑制剤として使用できることが証明された。下表に手術や□GRGDSPA 」を 100μg (体重 1 kg 1 分間当り)添加した際の血小板の減少を調べた結果を示す。コントロールとしてペプチドのか

わりにPBSを加えたものを用いた。

		ш	小	板	
手術の時間	ベブチド添 加	なし	G R	RGDSPA	〕 添加
手術前	100%			100%	
1 0 分後	7 5 %			90%	
6 0 分後	60%	*:	•	95%	

請求の範囲

下記式 [I] で表わされる合成環状ペプチド、またはその塩、からなるペプチド誘導体。

LArg-Gly-Asp-RJ ... [I]

ただし、 R は、 アミノ 酸 残 基 ある い は オ リ ゴ ~ ポ リ ペ プ チ ド 残 基

- 2. R がアミノ酸残基数16以下のオリゴ〜ポリペプチド残基である、請求項1記載のペプチド誘導体。
- 合成環状ペプチドが下記式 [II] で表わされるものである、請求項1記載のペプチド誘導体。

Arg-Gly-Asp-R'-Gly ... [II]

ただし、R¹ はアミノ酸残基あるいはオリゴ ~ポリペプチド残基。

4. R が下記 [IV] で表わされるオリゴベプチド 残基である請求項 1 記載のペプチド誘導体。

-Ser (又はAsn)-Pro-{Ala }-- [R³ }- Gly

... [IV]

ただし、[]は存在するかあるいは存在し

ない残基を示し、R³が存在する場合、R³はアミノ酸残基あるいはアミノ酸残基数7以下のオリゴペプチド残基を示す。

5. 下記いずれかの式で表わされる合成環状ペ プチド(ただし、アミノ酸残基は一文字表示 で表わした)。

. ,	RG	—D —S	—Р —А	. —G —		9
		·				
	RG	—D —S	—Р —А	—v —т	G]	
200						- 30
	RG	—D —S	—Р —A	—A —V	—т —	-G -
	R -G	—D —N	—Р —А	—G —		1

- 6. 請求項1ないし請求項5のいずれか記載の ペプチド誘導体を有効成分とする動物細胞の 接着を阻害する薬剤。
- 7. 動物細胞が哺乳動物の体細胞である、請求項 6 記載の薬剤。
- 8. 動物細胞が癌細胞である、請求項6記載の薬剤。
- 9. 請求項1ないし請求項5のいずれか記載の ペプチド誘導体を有効成分とする血小板凝集 を阻害する薬剤。

時間(分)

Żo

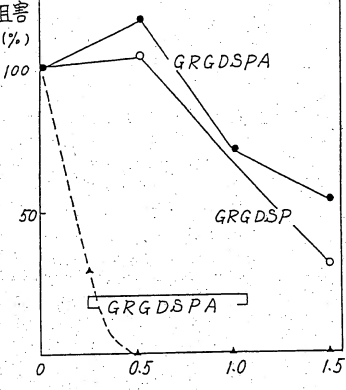
30

第 2 図

GRGDSPA

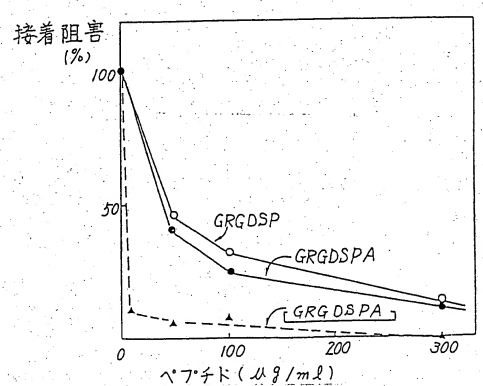
io

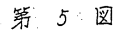
GDSPA GR / トリプシン処理 フントロール 0 20 30 時間(分) 第3図接着阻害(%)

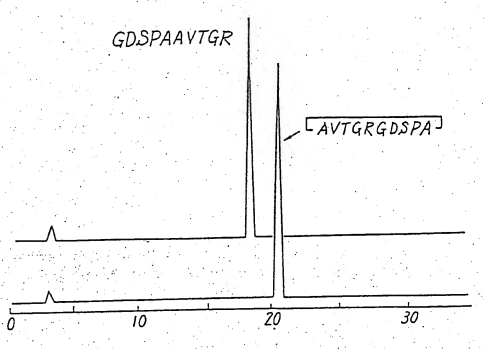


ヘナード (mg/ml)

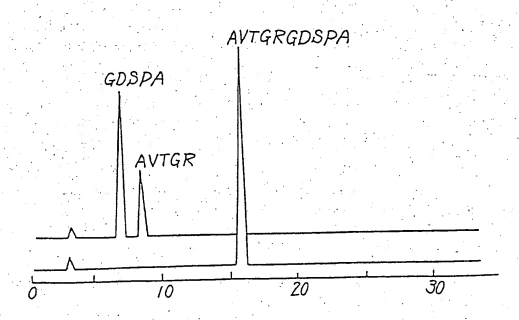
第 4 図



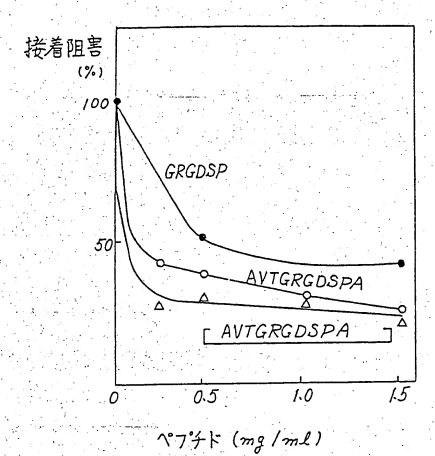




第6区



第フ図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP89/00926

I. CLAS	SSIFICATION O	F SUBJECT MA	TTER (if several cl	assification symbols	apply, indicate all) *	
Accordi	ng to Internationa	l Patent Classificat	ion (IPC) or to both	National Classificati	on and IPC	
	Int.	cı ⁴ c	07K5/12,	C07K7/64,	A61K37/02	, C12N5/00
II. FIELI	DS SEARCHED				,	
			Minimum Docu	mentation Searched	<i>:</i>	
Classifica	tion System 1			Classification Sy	mbols	
*.					.,,	
IJ	PC (C07K5/00,	C07K7/00	, A61K37/	02, C12N5/	00
		Documer to the Exter	ntation Searched oth nt that such Docume	er than Minimum Donts are included in	cumentation the Fields Searched *	1
		()			*	
III. DOC	UMENTS CONS	SIDERED TO BE	RELEVANT			
Category *		 	h indication, where	appropriate, of the re	elevant nassanes 12	Relevant to Claim No. 13
	!					1
A	zur Fö	orderung v 1988 (1	der Wisse 9. 05. 88 , 3637260	nschaften)		
"A" docucons "E" earling "L" document d	er document but in date iment which may his cited to esta on or other special ment referring to means ment published p than the priority of FICATION Actual Completion	e general state of tarticular relevance published on or aft throw doubts on blish the publicatial reason (as specian oral disclosure rior to the internati	, use, exhibition or conal filing date but	"X" document of be considered inventive standing inventive standing is combined combination. "A" document of be considered is combined is combined combination. "A" document of document of the standing invention in the standing in the standing invention in the standing invention in the standing in	e and not in conflict with it the principle or theory of particular relevance; the red novel or cannot be post particular relevance; the red to involve an invent d with one or more of the being obvious to a per member of the same particular of this international Service.	lent family
nternationa	al Searching Auth	ority		<u>!</u>	thorized Officer	
Japa	anese Pat	tent Offi	.ce	*		to a second second



7 7ann - m > m / mr - / hr	
I. 発明の数する分野の分類	
國際特許分類 (IPC) In t. C L ⁴	
C07K5/12, C07K7/6	4, A61K37/02.
C 1 2 N 5 / 0 0	
1. 国際調査を行った分野	
	限 資 料
分類 体系 分類 記号	
	Ye.
IPC C07K5/00, C07K7/0	0, A61K37/02,
C 1 2 N 5 / 0 0	
最小限資料以外の資料で調査を行	ったもの
II. 関連する技術に関する文献	
『『『文献の ゕナゴリー [※] 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連	重する箇所の表示 請求の範囲の番号
A WO, A, 88/03560 (Max-Planck-zur Förderung der Wissenschaften 19.5月.1988(19.05.88) 第3頁をDE, A, 3637260をEP, A,	E. V.),
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先協主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「Y」特に関連の 文献との、 「P」関係出頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題の 「MET というである。 「P」関係出頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題の	又は優先日の後に公表された文献であって出るものではなく、発明の原理又は理論の理解 用するもの ある文献であって、当該文献のみで発明の新 歩性がないと考えられるもの ある文献であって、当該文献と他の1以上の 当業者にとって自明である組合せによって進 と考えられるもの トファミリーの文献
20.11.89	04.12.89
福保のある駐員	4 H 8 3 1 8
日本国特許庁 (ISA/JP) 特許庁審査	官前田瀬彦・

模式PCT/ISA/2i0(第 2 ページ) (1981年10月